指開端56-152883(3)

従来セログラフイ用に使用されている Mg Ga, O,:Mn の 1.6 倍の効率を有しており、第 5 図の曲線 QQに示すように低圧水銀灯における動程特性は劣化が少なく実用性が高いことがわかる。

これに対し Bu, Mn 付活 B T ルミナ (Na<sub>2</sub> O·6 Al<sub>2</sub> O<sub>3</sub>) Q 大体は第 5 図の曲線(9)に示すように低圧水銀灯における動程特性は劣化が楽しい。

以下本発明の実施例について述べる。 実施例 1

0.7 モルの BaCO。と1.0 モルの Mg CO。.8 モルの r - Ae<sub>2</sub> O。0.10 モルの EuF。.0.15 モルの Mn CO。を 社合し弱速元性雰囲気中1250 G で 3 時間焼成し、 さらにフォーミングガス中で 3 時間焼成して、 得られた螢光体は 0.7 BaO、 1.0 MgO、 8 Ae<sub>2</sub> O。:0.10 Eu。0.15 Mn であり、例えば紫外線励起により強い緑色発光を示しゼログラフイ用螢光体として有効であつた。

## 奥施例2

2 () モルの BaCO , 2.0 モルの MgCO 、 6.0 モル

## 4. 図面の簡単な説明

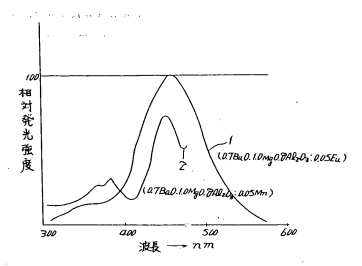
第1 図乃至第5 図は本発明に係る螢光体を説明する特性図で、第1 図は Bu 又は Mn 単体で付活したときの発光強度特性を示す図、第2 図は Bu のモル比一定(0.05 Eu)で Mnのモル比を変化させたときの相対発光強度を示す図、第3 図は n (Ba, Mg) 0・Aℓ, O。: (1.05 Eu, 0.05 Mn の n の変化による発光輝度を示す図、第4 図は付活剤機度による強度の変化を示す図、第5 図は r アルミナ構造を有するものと、 β アルミナ (Na, O・6 Aℓ, O。又は K, O・6 Aℓ, O。) の劣化と時間の関係を示す図である。

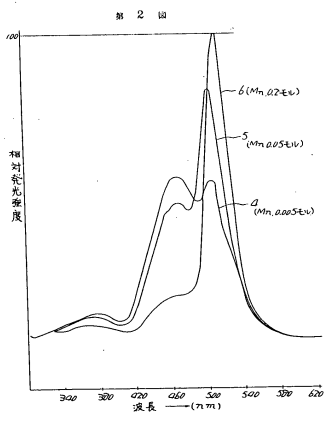
なお比較のため r - Al,O,:1 モル、 EuF,:005 モル、 MnCO,:015モルを弱 慰元性 B 囲 気中 で温度 1200 C 3 時間 焼成し、さらにフォーミングガス 気流中で 1100 C 3 時間 焼成した。 得られた 螢光 体は発光しない。

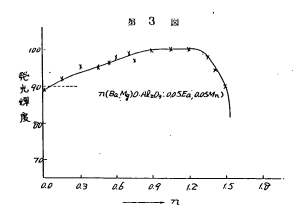
間じく比較のため r - Al, O, 1 モル、 EuF,:
0.025 モル、 MnCO,: 0.05 モルを弱選元性界囲気中で温度 1200 C 時間 4 時間焼成し、さらにフォーミングガス気流中 C 1200 C 3 時間焼成した。
得られた盤光体は Al,O,: 0.025 Eu、 0.05 Mn であり
X 線回折の結果からα - Al,O, の相の存任を確認
し、ユーロビウムからマンガンへのエネルギー移動は認められなかつた。この場合 Mn のみで付活

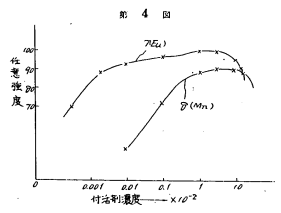
(7317) 代理人 弁理士 則 近 憲 佑 (ほか1名)

第 1 図

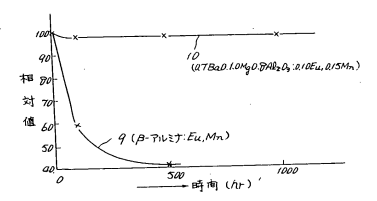








第 5 図



## ⑩ 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

## ⑩公開特許公報 (A)

昭56—152883

© Int. Cl.<sup>3</sup> C 09 K 11/465 // H 01 J 61/44 識別記号

庁内整理番号 7003-4H 6722-5C · 43公開 昭和56年(1981)11月26日

発明の数 1 審査請求 有

(全 5 頁)

匈アルミン酸塩螢光体

创特

願 昭56-55685

②出 願 昭47(1972)4月19日

砂特 願 昭47−38701の分割⑦発 明 者 小見忠雄

川崎市幸区堀川町72東京芝浦電

気株式会社堀川町工場内

⑩発 明 者 玉谷正昭

川崎市幸区堀川町72東京芝浦電 気株式会社堀川町工場内

仍発 明 者 西村俊夫

川崎市幸区堀川町72東京芝浦電

気株式会社堀川町工場内

⑪出 願 人 東京芝浦電気株式会社

川崎市幸区堀川町72番地

⑩代 理 人 弁理士 則近憲佑

外1名

別 和 書

1. 発明の名称 アルミン酸塩盤光体

2. 特許請求の範囲

2 伽の Eu と 2 伽の Mn 共付估の AO-AL208系盤光体において、 A は Mg と Ba とからなることを特徴とするアルミン飯塩盤光体。

8. 発明の詳細な訳明

本発明は、電子艇 かよび水銀の紫外艇で、 励起され りる Eu<sup>2+</sup> と Mn<sup>2+</sup> で付活されたアルミン 酸塩 象光体に関する。

従来ユーロビウム(Eu)で付拾されたアルフアアルミナ (α-AL208) 盤光体は知られていて 近子線かよび水銀の 254nm、 365nm の紫外線で励起されて約 46.0 nmに発光ビークをもつ背白色の発光を示す。 (ビー・エム・ジャンフェ; ジャーナルオブ ザ エレクトロケミカル ソサイテイ 1 1 6 巻、629頁1969年)

またユーロピウムで付店されたベータアルミナ (β-AL<sub>2</sub>O<sub>8</sub>) 螢光体も知られていて、電子線およ び水銀の254nm、365nmの紫外級で励起され 更にユーロピウムおよびマンガンを含むペータアルミナ優光体が知られている。(アール、エル・アムスター;第7回レアーアース リサーチコンファンス1968年)との繁光体は、ユーロ発光を含むと同時にユーロ発光で含むと同時にユーロ発光を含むと同時にユーロ発光を含むとしてある。この発光は、ゼログラス体として効率が良いと考えられるが劣化がはげしく実用性にとぼしい欠点を有していた。

なお上記したペータアルミナ (β-AL<sub>108</sub>)はア ルミナの一部に Na<sub>2</sub>0 叉は K<sub>1</sub>0 を不純物として一定 益含有しているものを称し いる。

本発明は助記の欠点を除去した新規な無光体を 提供するもので、2 伽のユーロビウムと2 伽のマ ンガンで付活したガンマーアルミナ(r-ALBO8) 構造(スピネル構造のプロックとプロックの間に メタルイオンが入る構造)を有するものであり、 Bu, Mn 付活の AO-ALBO8 系盤光体において、AはMB と Ba とからなるアルミン 飯塩 金光体として扱わされる。

なお、上配盤光体1 モル当り、ユーロビウム酸 酸 I 2 × 1 0 <sup>-8</sup> ~ 1 × 1 0 <sup>-1</sup> グラム原子、マン ガン酸酸 I 3 × 1 0<sup>-8</sup> ~ 3 × 1 0<sup>-1</sup> グラム原子の 範囲が好適である。

即ち、本発明は、まずユーロビウムからマンガンへのエネルギー移動の可能性を極々検討し、ガンマーアルミナ構造では有効に移動のおとるととを予想し、試作し程路した。またマンガンで緑色発光するには、マンガンが厳業の四面体に囲まれていることが必要であるととが知られているので結晶構造を検討し、ガンマーアルミナ構造では、

スピネル構造のブ クとフロックの間にメタルイオンが入る配値をとるため、マンガンが、 緑色 発光するに充分であると予想し確認した。ペータ アルミナにおいては組成が K20, 6AL203 あるいは Na20, 6AL203 あるいは リウムが水銀放電灯中段おいて、あるいは電子 緑 励起において活性となつて劣化すると結論した。一方ガンマーアルミナ構造では、 組成中のアルカリ土類金属あるいは亜鉛あるいはアルカリ金属の は非常に少量存在するかあるいは全く存在しなくてもスピネル構造をとり得るため、劣化が少ないことがわかつた。

さらに Na 20 または K20 を少量かまたは含まないアルカリ土類金属等のアルミン酸塩を母体とする低光体例をはマンガンのみで付活したガンマーアルミナ構造を有する優光体は、水銀の紫外線によつて実用に耐えられるほどの緑色発光を示さないが、本発明においてユーロビウムで増配するととによつて、非常に効率よく緑色発光を示す。この発光特性を第1 図により説明すると、曲線(1)は

0.7 BaO · 1.0 MgO · 8 AL2O8 : 0.05 Eu の組成の **螢光体の水銀の254nm級による宛光スペクトル** を示す。曲線(2)は 0.7 BaO· 1.0 MgO· 8 A4208 : 0.05 MBの組成の螢光体の緑色能光に対する励起ス ペクトルを示すものである。との曲級(1)および曲 融切によれば約440mmを中心とするユーロビウ ムの丘光と、マンガンの敗収が有効に重なつてい て、ユーロピウムからマンガンへのエネルギー移 動が有効になつていることをかしている。またユ ーロビウム機変を一定にしてマンガン機関を変化 させた場合の発光スペクトルの変化を凝雑に強度、 横軸に改長をとつて第2凶にがす。すなわち0.7 BaO · 1.0 MgO · 8 A4208 : 0.05 Eu, Mnにおいて、 マンガン凝圧が増加するにつれユーロビウムの背 色発光が感り緑色発光が増加することがわかり、 エネルギー伝達が行なわれていることがわかる。 ととで曲線(4)、(5)、(6)はマンガン機度が 0.005グ ラム原子(4)、 0.05 グラム原子(5)、 0.2 グラム原子 (6)を示す。

本発明盤光体例をは 0.7 BaO· 1.0 MgO·8 Al208

を母体としユーロピウムのみで付活したときの有 効輝度の微度範囲は第4回に転幅に任意強度、模 軸に酸版をとつて示すように2×10<sup>-4</sup> グラム原 子から1×10<sup>-1</sup>グラム原子である。ユーロピウ ムがこの値を越えると、結晶構造がガンマ・アル ミナ構造からずれてくることがX級回析によつて 確められる。また U.7 Bao · 1.0 Mgo · 8 A420 を 母体とする公允体において付活剤のマンガン酸度 は3×10<sup>-8</sup> グラム原子から3×10<sup>-1</sup> グラム原 子までが射適である(第4図谷肌)。次いで本発 明盤光体を次式 nAO· Al2O8 : Eu および Mn とし て表わした場合におけるnの限定について述べる。 第3図に前配式においてAとして Baと Mg を使用 した場合のnと輝度関係を縦軸に発光輝度、横軸 に n の変化をとつて示す。との第3回により n は 1.5以下(但しnはOを含まない)とすることが 非常に効果が良いことがわかる。 nが1.5 をこえ ると特に (Ba, Mg)AL8O4 相が生じ発光に寄与しなく なると思われる。 0.7 BaO・ 1.0 MgO ・ 8 A4208 : 0.1 Eu, 0.15 Mn の 25 4 nm 励起の緑色発光では

4. 1. C

			66]
	005.34 E/01 L03 TOKE 19.04.72 TOKYO SHIBAURA ELEC LTD *J5 6152-883 00.00.81-JP-055685 (+038701) (26.11.81) C09k-11/46 H01j-	L(3-C2B)	
	61/44		
	Luminescent aluminate contg. magnesium and barium - and activated by europium and magnesium di:valent ions, has longer lifetime	·	
•	00.00.81 as 055685 Div.ex. 19.04.72-038701 (172NS) The fluophor has formula AO-Al2O3 and is activated with Eu(2+)		
	and Mg(2+). (A is Mg and Ba). Pref. the fluophor is activated with a concept of the fluor is activated with a concept of the concept		
	manganese. Pref. the fluophor has formula nAO.Al2O3:Eu. Mn, n		
	The fluophor emits green luminescence when exited with electron beams or the UV rays and shows reduced deterioration		
	when used for xerography, colour Braun tube, etc. It has gamma- alumina structure and can readily assume spinel structure even		
	when alkaline earth metal. <u>In or alkali metal</u> is present in the composition in a small amount. This accounts for the lesser susceptibility of the fluorphor to deterioration. (5pp)		
	susceptibility of the fluor phot to deterior attorn (opp)		
			i